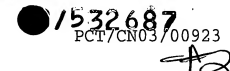
ROC'S PET/PTO 2 o APR 2005



证

明

REC'D 17 DEC 2003

本证明之附件是向本局提交的下列专利申请副本

申 请 日: 2002 10 31

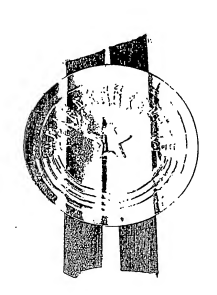
申 请 号: 02 1 45975.4

申请类别: 发明

发明创造名称: 含生物活性物质的兔皮和其用途

申 请 人: 威世药业(如皋)有限公司

发明人或设计人: 张永深





SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

中华人民共和国 国家知识产权局局长 主意川

2003 年 11 月 26 日

- 1. 一种含生物活性物质的兔皮, 其特征在于该兔皮是由以下方法制备的: 用牛痘病毒株接种家兔, 将接种过的家兔进行饲养, 待其皮肤组织发痘良好时处死, 然后采皮。
 - 2. 如权利要求 1 的兔皮, 其中所说的牛痘病毒株是 Lister 株。
 - 3. 如权利要求 1 的兔皮, 其中所说的牛痘病毒株是 Ikeda 株。
 - 4. 如权利要求 1 的兔皮, 其中所说的牛痘病毒株是 Dairen 株。
 - 5. 如权利要求 1 的兔皮, 其中所说的牛痘病毒株是 EM-63 株。
- 6. 如权利要求 1 的兔皮,其中所说的接种是皮下接种,按每只 1.5-3 千克的家兔注射 100 到 250 处,每处注射每毫升含 10⁶-10⁹个病毒的溶液 0.1-0.4 毫升进行。
 - 7. 如权利要求 1 的兔皮, 其中所说的家兔是日本大耳白兔。
 - 8. 如权利要求 1 的兔皮, 其中所说的家兔是新西兰白兔。
 - 9. 如权利要求1的兔皮,其中所说的家兔是中国本兔。
 - 10. 如权利要求 1 的兔皮, 其中所说的家兔是青紫兰兔。
- 11. 如权利要求 1 的兔皮,其中所说的皮肤组织发痘良好是指皮肤组织明显出痘,颜色由红润转为紫红,皮肤增厚,皮下和臀部水肿。
- 12. 如权利要求 1-11 之任一的兔皮, 其具有大于或等于 0.5 iu/g 的 SART 活性。
 - 13. 如权利要求1-11之任一的兔皮,其具有血管舒缓素生成抑制活性。
- 14. 权利要求 1-13 之任一的兔皮的用途, 其特征在于将所说的兔皮用于制备药品。
- 15. 权利要求 1-13 之任一的兔皮的用途, 其特征在于将所说的兔皮用于制备保健品。

含生物活性物质的兔皮和其用途

(一)技术领域

本发明涉及一种含生物活性物质的兔皮和其用途。

(二)背景技术

曾经有人报道,从感染了痘病毒的家兔皮肤获得的提取物对过敏性疾病 有治疗效果,并且具有镇痛作用。然而,目前还没有一种制备含有活性强收 率高之活性物质的兔皮的方法。

(三)发明内容

【要解决的问题】

本发明的目的是提供一种含有活性强收率高之活性物质, 既可以用于制备药品, 又可以用于制备保健品的兔皮。

【技术方案】

本发明发明人经过多年的潜心研究、终于达到了上述目的。

本发明的兔皮是由以下方法制备的:用牛痘病毒株接种家兔(Oryctolagus cuniculus),将接种过的家兔进行饲养,待其皮肤组织发痘良好时处死,然后采皮。

牛痘病毒是本世纪广泛使用的一类病毒,各种牛痘病毒(vaccinia virus)株都可以用来制备本发明的兔皮,所说的病毒株例如牛痘病毒株 Lister 株、Ikeda株、Dairen 株、EM-63 株、天坛(Temple of Heaven)株、LMC 株、Tashkent 株、Williamsport 株、纽约市健康委员会(New York City Board of Health)株。其中优选的是 Lister 株、Ikeda 株、Dairen 株、EM-63 株,最优选的是 Lister 株。这些病毒株都可以从市场上购得。用于接种的病毒可以是直接从市场上购得的,也可以是用家兔继代培养获得的。

以上所说的接种以皮下接种为宜,按每只 1.5-3 千克的家兔注射 100 到 250 处,每处注射每毫升含 10°-10° 个病毒的溶液 0.1-0.4 毫升进行。

用于制备本发明的兔皮的家兔可以是各种家兔,所说的家兔例如日本大

耳白兔、新西兰白兔、中国本兔、青紫兰兔、银灰色兔(Silver Fox)、维也纳兔、长毛兔、喜马拉雅白化兔(Himalayan albio rabbit)、力克施兔(Pex)、比利时兔(Belgian Hare)、公羊兔(Lop)、加利福尼亚兔、花巨兔(Chekered Giant)、丹麦白兔、西德长毛兔。优选的是日本大耳白兔、新西兰白兔、中国本兔、青紫兰兔,最优选的是日本大耳白兔。

皮肤组织发痘良好是指皮肤组织明显出痘,颜色由红润转为紫红,皮肤增厚,皮下和臀部水肿。处死兔的方法以颈椎脱臼法为宜。

【有益效果】

本发明的兔皮具有大于或等于 0.5 iu/g 的 SART 活性,并具有血管舒缓素 生成抑制活性。

经溶剂抽提、酸处理、碱处理、吸附和洗脱以及浓缩等步骤可以从所说 的兔皮制备含有多种氨基酸和核酸的活性制剂,其中的氨基酸包括谷氨酸、 甘氨酸、丙氨酸、缬氨酸、异亮氨酸、亮氨酸、酪氨酸、苯基丙氨酸、赖氨 酸、组氨酸、天冬氨酸、苏氨酸、丝氨酸;其中的核酸包括尿刊酸、尿嘧啶、 次黄嘌呤、黄嘌呤、胸腺嘧啶。

将上述活性制剂与药用辅料组合可制成药品,这种药品可以是各种适于临床使用的剂型,包括针剂、片剂等,优选的是针剂。在针剂中,辅料可以是注射用蒸馏水,生理盐水、注射用植物油、葡萄糖注射液、丙二醇、聚乙二醇等,还可以是各种稳定剂、乳化剂等;在片剂、胶囊剂和颗粒剂中,辅料可以是淀粉、乳糖、甘露醇等赋形剂,结晶纤维素、阿拉伯胶、玉米淀粉、明胶、聚乙烯、聚乙烯醇、聚乙烯吡咯烷酮等结合剂,羧甲基纤维素、聚乙二醇、马铃薯淀粉定崩解剂,滑石粉、硬脂酸镁等润滑剂,甘油等润湿剂等。在软膏剂中,辅料可以是脂肪油、石蜡、羊毛脂、凡士林、乙二醇、甘油等基质等。

药理和临床试验表明,从本发明的兔皮制备的药品对多种疾病具有镇痛作用。这些疾病包括各种神经痛、腰痛、胆绞痛、心绞痛、动脉栓塞性疼痛、创伤烧伤烫伤等的剧烈疼痛、手术期间和手术后的疼痛、消化性溃疡病疼痛、痛经、分娩后的官缩痛、头痛、各种肿瘤引起的疼痛等。

研究显示,从本发明的兔皮制备的药品可以有效地促进巨噬细胞活化作用,明显抑制作为 I 型变态反应模型的小鼠的 IgE 抗体而引起的 48 小时同源 PCA 反应,并且可以抑制作为 II 型变态反应的模型抗补体活性,其作用与用量成线性关系。由此可知,从本发明的兔皮制备的药品具有抑制与免疫机能有关的炎症的作用,可以改善免疫功能。

此外,从本发明的兔皮制备的药品还具有抗过敏、抗溃疡、镇静等作用。 将从本发明的兔皮制备的药品连续 28 天向大鼠腹腔给药,在任意一组中 都没有出现死亡,尿检、眼科检查、血液化学检查、病理组织学检查和解剖 均说明不存在由于本发明的镇痛药的给药引起的变化。这些说明本发明的镇 痛药毒性很小。

将上述活性制剂与食品添加剂和营养物质组合可以制成保健品。所说的食品添加剂和营养物质包括各种维生素和各种调味剂等。 从本发明的兔皮制备的保健品具有增强免疫功能、缓和疼痛、抗过敏和抗神经紧张等功能。

SART 活性的试验方法是本领域公知的(参见喜多富太郎等,日药理志 (Folia pharmacol. japon.) 71:211-220 (1975))。

本文所称的血管舒缓素生成抑制活性是由以下方法测定的:

将兔皮切成 1 平方厘米左右的小块,向其中加入 4 倍量(重量)的 3% 苯酚水溶液。将其置于 4℃环境下 72 小时,液体成为乳液后离心,取出上清液,过滤,得到褐色溶液 A; 用 1M 盐酸将该溶液的 pH 值调至 5.0,于水浴中煮沸 40 分钟,立即降温至 28℃,接着离心,然后过滤上清液,得到溶液 B; 用 1M 氢氧化钠将滤液的 pH 值调至 9.2,于水浴中煮沸 40 分钟,立即降温至 28℃,然后过滤,得到溶液 C; 用 1M 盐酸将滤液的 pH 值调至 4.5,向其中每二 活性炭,于 30℃和不断搅拌下浸泡 4 小时,停止搅拌,使其静置 30 分钟, 征羿上层清液,在氮气环境下过滤,然后以注射水浸泡及洗净活性炭,过滤, 弃去滤液收集和贮存活性炭,把载有活性炭的器皿加进注射水中,用 1M 氢氧化钠将 pH 调至 11.0,连续搅拌 4 小时。在氮气环境下用 0.45μm 滤膜过滤, 再以注射水洗净活性炭,得到溶液 D; 用 1M 盐酸将 pH 调至 6.0,密封容器, 加热至 121℃,保持 20 分钟,然后冷却至 40℃以下,得到溶液 E; 将溶液 E

抽入减压蒸馏器,使减压蒸馏器内的空气更换成氮气,在 60℃下减压蒸馏,过滤,得到含生物活性物质的溶液,测定其 SART 活性。经蒸发浓缩和加蒸馏水稀释将上述溶液的 SART 活性调节至 1.2 iu/ml,取该溶液 10ml,在最终电导度为 10 μs/cm 的条件下脱盐,减压干燥后,加入 0.25M 氯化钠溶液 1.5ml,得到试验溶液。将 0.25M 氯化钠溶液 0.2ml 作为对照溶液,与 0.2ml 试验溶液平行进行以下处理。将 0.5ml 稀释的人血浆分别注入试验溶液和对照溶液中,在冰点下放置 5 分钟,加入白陶土悬浊液 0.25ml,再在冰点下放置 20 分钟。经隔膜过滤,取 0.1ml 滤液与 0.1M 三羟甲基氨基甲烷盐酸缓冲液 0.2ml 及基质溶液 0.1ml 混合,在 30℃的条件下反应 20 分钟,在反应溶液中加入 1%的柠檬酸 0.8ml 使反应停止,测定 405nm 下的吸光度,将对照溶液的吸光度设定为 0.4,测定试验溶液的吸光度值 A,如果 A 小于 0.4,则试验溶液所对应的兔皮具有血管舒缓素生成抑制活性。

(四) 具体实施方式

以下结合实施例进一步说明本发明:

实施例 1 制备兔皮

将牛痘病毒 Lister 株的干燥痘疮疫苗用 PBS(-)溶液(氯化钠 80 克,氯化钾 2 克,磷酸二氢钠 11.5 克,二水磷酸二氢钾 2 克,加注射水至 10 升)溶解,摇匀。用针管抽取 0.4 毫升向已知日本大耳白兔睾丸的中央内层注射,第 4 天用力拉断颈椎,剪开阴囊,去除睾丸结缔组织。将已剪采的睾丸放入装有冰块的专用容器内,再放入-80℃的超低温冰箱中保存。将睾丸组织拿出冰箱软化 1 小时,4℃下磨碎,以 1:1 与 EAGLE'S 培养基(Eagle's 粉末 9.4 克,10%碳酸氢钠 12.5-22.0 毫升,谷氨酰胺 10 毫升,注射水 1 升)混合,分装后,放入-80℃的超低温冰箱中冻结 1 小时,再取出在 37℃的水浴箱中解冻。然后,进行低温离心(4℃,3500rpm,20 分钟)。分装为 10 毫升一只。将此抗原继代培养物放入-80℃的超低温冰箱中保存。

从-80℃的超低温冰箱中取出抗原继代培养物病毒溶液,放入30℃的温箱中使其慢慢溶化。用一支10毫升的针管抽取5毫升,注入500毫升的PBS(-)溶液中,摇匀,得到每毫升含10°个病毒的注射溶液。将一只健康的成熟大耳

白兔(3 千克)背上的毛剪去,用 75%酒精棉球擦拭已剪去毛的部位。用以上制得的注射溶液皮内注射该兔,共注射 200 处,每次注射 0.4 毫升,注意不漏水、不空打,不注穿皮肤。将注射过的兔饲养 4 天。发痘良好,颜色由红润转为紫红,皮肤增厚,皮下有水肿,臀部水肿明显。用颈椎脱臼法处死兔,15 分钟内完成采皮。用塑料袋包装兔皮,立即存放在-18℃的冰柜中备用。获得的兔皮重量为 349 克,其 SART 活性为 0.85 iu/g。血管舒缓素生成抑制试验中吸光度值为 0.07,表面其具有血管舒缓素生成抑制活性。

实施例 2 制备兔皮

采用牛痘病毒 Ikeda 株和新西兰白兔,按照实施例 1 的方法制备抗原继代培养物。

从-80℃的超低温冰箱中取出抗原继代培养物病毒溶液,放入 30℃的温箱中使其慢慢溶化。用一支 10 毫升的针管抽取 5 毫升,注入 500 毫升的 PBS(-)溶液中,摇匀,得到每毫升含 10°个病毒注射溶液。将一只健康的成熟新西兰白兔(2.75 千克)背上的毛剪去,用 75%酒精棉球擦拭已剪去毛的部位。用以上制得的注射溶液皮内注射该兔,共注射 250 处,每次注射 0.3 毫升,注意不漏水、不空打,不注穿皮肤。将注射过的兔饲养 3 天。发痘良好,颜色由红润转为紫红,皮肤增厚,皮下有水肿,臀部水肿明显。用颈椎脱臼法处死兔,15 分钟内完成采皮。用塑料袋包装兔皮,立即存放在-18℃的冰柜中备用。获得的兔皮重量为 302 克,其 SART 活性为 0.60 iu/g。血管舒缓素生成抑制试验中吸光度值为 0.1,表面其具有血管舒缓素生成抑制活性。

实施例 3 制备兔皮

采用牛痘病毒 Dairen 株和中国本兔,按照实施例 1 的方法制备抗原继代培养物。

从-80℃的超低温冰箱中取出抗原继代培养物病毒溶液,放入 30℃的温箱中使其慢慢溶化。用一支 10 毫升的针管抽取 5 毫升,注入 500 毫升的 PBS(-)溶液中,摇匀,得到每毫升含 10⁶个病毒的注射溶液。将一只健康的中国本兔(1.5 千克)背上的毛剪去,用 75%酒精棉球擦拭已剪去毛的部位。用以上制得的注射溶液皮内注射该兔,共注射 250 处,每次注射 0.1 毫升,注意不漏水、

不空打,不注穿皮肤。将注射过的兔饲养 3 天。发痘良好,颜色由红润转为紫红,皮肤增厚,皮下有水肿,臀部水肿明显。用颈椎脱臼法处死兔,15 分钟内完成采皮。用塑料袋包装兔皮,立即存放在-18℃的冰柜中备用。获得的兔皮重量为 176 克,其 SART 活性为 0.50 iu/g。血管舒缓素生成抑制试验中吸光度值为 0.15,表面其具有血管舒缓素生成抑制活性。

实施例 4 制备兔皮

采用牛痘病毒 EM-63 株和青紫兰兔,按照实施例 1 的方法制备抗原继代培养物。

从-80℃的超低温冰箱中取出抗原继代培养物病毒溶液,放入 30℃的温箱中使其慢慢溶化。用一支 10 毫升的针管抽取 5 毫升,注入 500 毫升的 PBS(-)溶液中, 摇匀,得到每毫升含 10⁷个病毒的注射溶液。将一只健康青紫兰兔(2千克)背上的毛剪去,用 75%酒精棉球擦拭已剪去毛的部位。用以上制得的注射溶液皮内注射该兔,共注射 100 处,每次注射 0.2 毫升,注意不漏水、不空打,不注穿皮肤。将注射过的兔饲养 3 天。发痘良好,颜色由红润转为紫红,皮肤增厚,皮下有水肿,臀部水肿明显。用颈椎脱臼法处死兔,15 分钟内完成采皮。用塑料袋包装兔皮,立即存放在-18℃的冰柜中备用。获得的兔皮重量为 230 克,其 SART 活性为 0.55 iu/g。血管舒缓素生成抑制试验中吸光度值为 0.12,表面其具有血管舒缓素生成抑制活性。

实施例 5 制备兔皮

采用牛痘病毒 Lister 株和新西兰白兔,按照实施例 1 的方法制备抗原继代培养物。

从-80℃的超低温冰箱中取出抗原继代培养物病毒溶液,放入30℃的温箱中使其慢慢溶化。用一支10毫升的针管抽取5毫升,注入500毫升的PBS(-)溶液中,摇匀,得到每毫升含10°个病毒注射溶液。将一只健康的成熟新西兰白兔(2.75千克)背上的毛剪去,用75%酒精棉球擦拭已剪去毛的部位。用以上制得的注射溶液皮内注射该兔,共注射200处,每次注射0.3毫升,注意不漏水、不空打,不注穿皮肤。将注射过的兔饲养3天。发痘良好,颜色由红润转为紫红,皮肤增厚,皮下有水肿,臀部水肿明显。用颈椎脱臼法处死

兔,15分钟内完成采皮。用塑料袋包装兔皮,立即存放在-18℃的冰柜中备用。 获得的兔皮重量为310克,其 SART 活性为0.79 iu/g。血管舒缓素生成抑制 试验中吸光度值为0.09,表面其具有血管舒缓素生成抑制活性。

实施例 6 制备兔皮

采用牛痘病毒 Lister 株和中国本兔,按照实施例 1 的方法制备抗原继代培养物。

从-80℃的超低温冰箱中取出抗原继代培养物病毒溶液,放入 30℃的温箱中使其慢慢溶化。用一支 10 毫升的针管抽取 5 毫升,注入 500 毫升的 PBS(-)溶液中,摇匀,得到每毫升含 10⁶个病毒的注射溶液。将一只健康的中国本兔(1.5 千克)背上的毛剪去,用 75%酒精棉球擦拭已剪去毛的部位。用以上制得的注射溶液皮内注射该兔,共注射 250 处,每次注射 0.1 毫升,注意不漏水、不空打,不注穿皮肤。将注射过的兔饲养 3 天。发痘良好,颜色由红润转为紫红,皮肤增厚,皮下有水肿,臀部水肿明显。用颈椎脱臼法处死兔,15 分钟内完成采皮。用塑料袋包装兔皮,立即存放在-18℃的冰柜中备用。获得的兔皮重量为 185 克,其 SART 活性为 0.71 iu/g。血管舒缓素生成抑制试验中吸光度值为 0.11,表面其具有血管舒缓素生成抑制活性。

实施例 7 制备兔皮

采用牛痘病毒 Lister 株和青紫兰兔,按照实施例 1 的方法制备抗原继代培养物。

从-80℃的超低温冰箱中取出抗原继代培养物病毒溶液,放入 30℃的温箱中使其慢慢溶化。用一支 10 毫升的针管抽取 5 毫升,注入 500 毫升的 PBS(-)溶液中,摇匀,得到每毫升含 10⁷个病毒的注射溶液。将一只健康青紫兰兔(2千克)背上的毛剪去,用 75%酒精棉球擦拭已剪去毛的部位。用以上制得的注射溶液皮内注射该兔,共注射 100 处,每次注射 0.2 毫升,注意不漏水、不空打,不注穿皮肤。将注射过的兔饲养 3 天。发痘良好,颜色由红润转为紫红,皮肤增厚,皮下有水肿,臀部水肿明显。用颈椎脱臼法处死兔,15 分钟内完成采皮。用塑料袋包装兔皮,立即存放在-18℃的冰柜中备用。获得的兔皮重量为 235 克,其 SART 活性为 0.74 iu/g。血管舒缓素生成抑制试验中吸

光度值为 0.13, 表面其具有血管舒缓素生成抑制活性。

实施例 8 制备兔皮

采用牛痘病毒 Ikeda 株和日本大耳白兔,按照实施例 1 的方法制备抗原继代培养物。

从-80℃的超低温冰箱中取出抗原继代培养物病毒溶液,放入30℃的温箱中使其慢慢溶化。用一支10毫升的针管抽取5毫升,注入500毫升的PBS(-)溶液中,摇匀,得到每毫升含10°个病毒注射溶液。将一只健康的成熟日本大耳白兔(3千克)背上的毛剪去,用75%酒精棉球擦拭已剪去毛的部位。用以上制得的注射溶液皮内注射该兔,共注射200处,每次注射0.3毫升,注意不漏水、不空打,不注穿皮肤。将注射过的兔饲养3天。发痘良好,颜色由红润转为紫红,皮肤增厚,皮下有水肿,臀部水肿明显。用颈椎脱臼法处死兔,15分钟内完成采皮。用塑料袋包装兔皮,立即存放在-18℃的冰柜中备用。获得的兔皮重量为335克,其SART活性为0.70 iu/g。血管舒缓素生成抑制试验中吸光度值为0.12,表面其具有血管舒缓素生成抑制活性。

实施例 9 制备兔皮

采用牛痘病毒 Dairen 株和日本大耳白兔,按照实施例 1 的方法制备抗原继代培养物。

从-80℃的超低温冰箱中取出抗原继代培养物病毒溶液,放入30℃的温箱中使其慢慢溶化。用一支10毫升的针管抽取5毫升,注入500毫升的PBS(-)溶液中,摇匀,得到每毫升含10⁶个病毒的注射溶液。将一只健康的日本大耳白兔(3千克)背上的毛剪去、用75%酒精棉球擦拭已剪去毛的部位。用以上制得的注射溶液皮内注射该兔,共注射200处,每次注射0.1毫升,注意不漏水、不空打,不注穿皮肤。将注射过的兔饲养3天。发痘良好,颜色由红润转为紫红,皮肤增厚,皮下有水肿,臀部水肿明显。用颈椎脱臼法处死兔,15分钟内完成采皮。用塑料袋包装兔皮,立即存放在-18℃的冰柜中备用。获得的兔皮重量为336克,其SART活性为0.61 iu/g。血管舒缓素生成抑制试验中吸光度值为0.14,表面其具有血管舒缓素生成抑制活性。

实施例 10 制备兔皮



采用牛痘病毒 EM-63 株和日本大耳白兔,按照实施例 1 的方法制备抗原继代培养物。

从-80℃的超低温冰箱中取出抗原继代培养物病毒溶液,放入 30℃的温箱中使其慢慢溶化。用一支 10 毫升的针管抽取 5 毫升,注入 500 毫升的 PBS(-)溶液中,摇匀,得到每毫升含 10⁷个病毒的注射溶液。将一只健康日本大耳白兔(3 千克)背上的毛剪去,用 75%酒精棉球擦拭已剪去毛的部位。用以上制得的注射溶液皮内注射该兔,共注射 200 处,每次注射 0.2 毫升,注意不漏水、不空打,不注穿皮肤。将注射过的兔饲养 3 天。发痘良好,颜色由红润转为紫红,皮肤增厚,皮下有水肿,臀部水肿明显。用颈椎脱臼法处死兔,15 分钟内完成采皮。用塑料袋包装兔皮,立即存放在-18℃的冰柜中备用。获得的兔皮重量为 335 克,其 SART 活性为 0.66 iu/g。血管舒缓素生成抑制试验中吸光度值为 0.12,表面其具有血管舒缓素生成抑制活性。

实施例 11 提取活性物质

分别将实施例 1-10 的兔皮(各 200 克)切成 1 平方厘米左右的小块,向其中加入 4 倍量(重量)的 3%苯酚水溶液。将其置于 4℃环境下 72 小时,液体成为乳液后离心,取出上清液,过滤,得到褐色溶液 A; 用 1M 盐酸将该溶液的 pH 值调至 5.0,于水浴中煮沸 40 分钟,立即降温至 28℃,接着离心,然后过滤上清液,得到溶液 B; 用 1M 氢氧化钠将滤液的 pH 值调至 9.2,于水浴中煮沸 40 分钟,立即降温至 28℃,然后过滤,得到溶液 C; 用 1M 盐酸将滤液的 pH 值调至 4.5,向其中加入 50 克活性炭,于 30℃和不断搅拌下浸泡 4 小时,停止搅拌,使其静置 30 分钟,抽掉上层清液,在氮气环境下过滤,然后以注射水浸泡及洗净活性炭,过滤,弃去滤液收集和贮存活性炭,把载气活性炭的器皿加进 400 毫升注射水中,用 1M 氢氧化钠将 pH 调至 11.0、运续汽拌 4 小时。在氮气环境下用 0.45μm 滤膜过滤,再以 40 毫升注射水洗净活性炭,得到溶液 D; 用 1M 盐酸将 pH 调至 6.0,密封容器,加热至 121℃,保持 20 分钟,然后冷却至 40℃以下,得到溶液 E; 将溶液 E 抽入减压蒸馏器,使减压蒸馏器内的空气更换成氮气,在 60℃下减压蒸馏至体积为 5 毫升,过滤,得到 5 毫升制剂。测定以下氨基酸和核酸的含量(μg/ml):

4	-			_						1	1	Т			T	$\overline{}$			T	T			1
实施例 10	1.03	0.61	0.70		0.45	0.28	0.41	0.44	0.33		07:0	0.35	0.46	0 34	10.0	0.71	17.64	8.54		0.99	8.13	2.44	
实施例9	0.98	0.55	0.66	0.00	0.39	0.26	0.35	0.36	0.30	00:0	0.19	0.31	0.45	000	0.30	0.70	1655	7 10	7,17	0.89	6.39	2.04	
实施例8	1.12	0 20	75.0	0.70	0.51	0:30	0.46	0.50	700	0.34	0.34	0.41	0.49		0.38	0.75	20.01	9	10.00	1.01	9.62	0 7 0	, t2
实施例7	1.40	08.0	000	0.83	0.61	0.38	09 0	02.0	0.02	0.48	0.34	0.53	85 0	00.0	0.46	0.88	24.00		13.19	1.34	11.67		3.19
实施例6	1.20	25	0.73	0.77	0.57	0.32	0.53	000	0.01	0.42	0.39	0.43	6.50	75.0	0.42	0.79	77 20	7677	10.46	1.11	86.6		2.77
水箱倒 5	1 54		0.80	0.92	0.62	0 40	04:0	0.00	0.77	0.53	0.45	0.57		0.61	0.50	86 0	35 80	C/.+7	1431	1.65	2000	12.00	3.30
外海鱼 4	000	0.90	0.49	09.0	0.29	0.14	0.14	0.16	0.20	0.25	0.10	0.21	0.21	0.40	0.16	290	200	13.00	6.16	0.81		5.79	1.54
小茶鱼 2	3 5	0.70	0.33	0.59	0.23	0.20	0.10	0.11	0.25	0.24	60 0	010	0.18	0.39	0.11	33.6	0.00	12.52	5.51	08.0		5.21	1.15
子は色っ	米局以 4	0.85	0.51	0.64	0.24	0.34	0.17	0.22	0.30	0.26	110	0.11	0.24	0.44	0.24		0.69	13.24	99.9	300	0.80	6.13	1.99
- -	米离宫 1	1.64	0.92	96.0	,,,,	0.00	0.42	79.0	0.83	0.55	67.0	0.47	0.64	89.0	0.51	100	1.01	25.00	1612		1.71	12.44	3.38
\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	物质	谷氨酸	甘氨酸	历角酸	7.7 × 1.1	缬氨酸	异亮氨酸	亮氨酸	酪氨酸	苯基丙氨酸	7777	赖氨酸	组氨酸	天冬氨酸	产 应集	小戏戏	丝氨酸	尿刊酸	监督	大きず	次黄嘌呤	黄嘌呤	胸腺嘧啶

ı \$



实施例 12 制备药品

采用以下配方,按照常规方法制备用于镇痛的针剂:

从实施例 2 的兔皮获得的制剂 5 毫升

氯化钠 2.6 克

注射用蒸馏水 300 毫升。

实施例 13 制备片剂

采用以下配方,按照常规方法制备用于镇痛的片剂:

实施例 1 所获得的活性制剂 50 毫升

乳糖 125 毫克

结晶纤维素 20 克

硬脂酸镁 5毫克。

实施例 14 制备保健品

采用以下配方,按照常规制备方法制备营养保健品:

从实施例 1 的兔皮获得的制剂 50 毫升

蔗糖 125 毫克

柠檬酸 20 毫克

维生素 C 5 毫克

水 1000 毫升